

Noticias

Publicado el Consenso de genética semFYC-AEGH-AEP-SEOM para AP

La Atención Primaria (AP) es el primer contacto entre el paciente y el médico, por lo que es fundamental tener claro los criterios de sospecha de una enfermedad genética y dónde se debe remitir para su estudio. La Sociedad Española de Medicina Familiar y Comunitaria (semFYC), la Asociación Española de Genética Humana (AEGH), la Asociación Española de Pediatría (AEP) y la Sociedad Española de Oncología Médica (SEOM) han elaborado este **Documento de Consenso con el objetivo de que los profesionales de AP conozcan cuándo, cómo y dónde derivar a sus pacientes con patología hereditaria y/o genética a los servicios de genética clínica.**

[Documento](#)

SAVE THE DATE: IX Jornada de Cáncer de Mama Hereditario, el 13 de abril



Formación continuada

ERN GENTURIS WEBINARS

30 years after the discovery of APC

25-01-2023

Hora: 16:00-17:00 CET

Ponentes: Stefan Aretz

[Enlace de registro](#)

Hereditary gastrointestinal cancer – the pathologist's perspective register

06-02-2023

Hora: 16:00-17:00 CET

Ponentes: Chella van der Post

[Enlace de registro](#)

Genetics of new colorectal cancer polyposis syndromes

08-03-2023

Hora: 16:00-17:00 CET

Ponentes: Richarda de Voer

[Enlace de registro pendiente](#)

Puede consultar toda la información y ver los webinars ya celebrados [a través de este enlace](#).

Recuerde:

Si va a celebrar una reunión sobre cáncer hereditario y consejo genético de ámbito local o tiene alguna cuestión de un caso clínico o alguno es muy relevante o impactante, compártalo en el mail cancerhereditario@seom.org.

Selección de artículos destacados

CÁNCER DE MAMA

BRCA-CRISK: A Contralateral Breast Cancer Risk Prediction Model for BRCA Carriers

Jie Sun, Futao Chu, Jiani Pan, Yaxin Zhang et al.

J Clin Oncol. 2022 Dec 8; JCO2200833; DOI: 10.1200/JCO.22.00833

[Comentario](#)

Aromatase inhibitors and contralateral breast cancer in BRCA mutation carriers

Nemati Shafae M, Goutsouliak K, Lin H, B. Bevers T et al.

Breast Cancer Res Treat. 2022 Nov;196(1):143-152; DOI:10.1007/s10549-022-06688-z

[Comentario](#)

Incidence of Occult Breast Cancer in Carriers of BRCA1/2 or Other High Penetrance Pathogenic Variants Undergoing Prophylactic Mastectomy: When is Sentinel Lymph Node Biopsy Indicated?

M. Wong S, Ferroum A, Apostolova C, Alhassan B et al.

Ann Surg Oncol. 2022 Oct;29(11):6660-6668. DOI: 10.1245/s10434-022-11916-3

[Comentario](#)

Contralateral breast cancer risk among carriers of germline pathogenic variants in ATM, BRCA1, BRCA2, CHEK2, and PALB2

Yadav S, J. Boddicker N, Na J, C. Polley E et al.

Comunicación oral San Antonio Breast Cancer Symposium 2022

J Clin Oncol. 2022 No; DOI. org/10.1200/JCO.22. 01239

[Comentario](#)

Clinical and psychological implications of secondary and incidental findings in cancer susceptibility genes after exome sequencing in patients with rare disorders

Carrasco E, López-Fernández A, Codina-Sola M, Valenzuela I et al.

J Med Genet. 2022 Nov 29;jmg-2022-108929. DOI: 10.1136/jmg-2022-108929

[Comentario](#)

CÁNCER GÁSTRICO

Gastric Cancer Risk and Pathogenesis in BRCA1 and BRCA2 Carriers

H. Buckley K, A. Niccum B, N. Maxwell K, W. Katona B

Cancers 2022, 14, 5953. doi.org/10.3390/cancers14235953

[Comentario](#)

CÁNCER COLORRECTAL

Clinical implications of genetic testing in familial intermediate and late-onset colorectal cancer

Djursby M, van Overeem Hansen T, A. W. Wadt K, Busk Madsen M et al.

Hum Genet. 2022 Dec;141(12):1925-1933. DOI:10.1007/s00439-022-02470-9

[Comentario](#)

MODELOS PREDICTIVOS

Development and Validation of the PREMMplus Model for Multigene Hereditary Cancer Risk Assessment

B. Yurgelun M, Uno H, Sloane Furniss C, Ukaegbu C et al.

J Clin Oncol. 2022 Dec 10;40(35):4083-4094. DOI: 10.1200/JCO.22.00120

[Comentario](#)

OTROS TEMAS

Concurrent Pathogenic Variants of BRCA1, MUTYH and CHEK2 in a Hereditary Cancer Family

Nihat Bugra Agaoglu, Ozden Hatirnaz Ng, Busra Unal. Ozlem Akgun Dogan et al.

Cancer Genet. 2022 Nov;268-269:128-136. doi:10.1016/j.cancergen.2022.10.144

[Comentario](#)

Yes, We Can, But Should We? Ethical Considerations in Reporting Germline Findings From Paired Tumor-Normal Genomic Testing in Patients With Advanced Cancer

Cynthia L. Hunter C, R. Helft P

J Clin Oncol. 2022 Dec 5; JCO2200796. DOI:10.1200/JCO.22.00796

[Comentario](#)